This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

APPLICATION LANGUAGE

-2- (PCTPAT) PATENT NUMBER WO9741217-A1 97.11.06 APPLICATION DETAILS (PCT)WOJP9701470 [97WO-J01470] 97.04.24 PRIORITY JP13442296 [96JP-134422] 96.04.30 **ENGLISH TITLE** OB PROTEIN RECEPTOR GENES AND USE OF THE SAME PATENT ASSIGNEE OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD. [JP/JP] 9, Kandatsukasacho 2-chome Chiyoda-ku Tokyo 101 (JP) (except US) PATENT ASSIGNEE IIDA, Mitsuru [JP / JP] 232-1, Aza Motochi Tateiwa Muya-cho Naruto-shi Tokushima 772 (JP) (only US) PATENT ASSIGNEE KODAIRA, Tsukasa [JP/JP] 56-7, Aza Minamikawamukai Hiroshima Matsushige-cho Itano-gun Tokushima 771-02 (JP) (only US) PATENT ASSIGNEE MURAKAMI, Takashi [JP / JP] Aruferia Sako Ichibancho 902 9-6, Sako Ichiban-cho Tokushima-shi Tokushima 770 (JP) (only US) PATENT ASSIGNEE SHIMA, Kenji [JP / JP] 22-3, Nakayoshinocho 2-chome Tokushima-shi Tokushima 770 (JP) (only US) **INVENTOR** IIDA, Mitsuru [JP / JP] 232-1, Aza Motochi Tateiwa Muya-cho Naruto-shi Tokushima 772 (JP) **INVENTOR** KODAIRA, Tsukasa [JP / JP] 56-7, Aza Minamikawamukai Hiroshima Matsushige-cho Itano-gun Tokushima 771-02 (JP) MURAKAMI, Takashi [JP / JP] Aruferia Sako Ichibancho 902 9-6, Sako Ichiban-cho **INVENTOR** Tokushima-shi Tokushima 770 (JP) INVENTOR SHIMA, Kenji [JP / JP] 22-3, Nakayoshinocho 2-chome Tokushima-shi Tokushima 770 (JP) **ENGLISH ABSTRACT** ob Protein receptor genes expressing the expression character of obesity which are applicable to the gene diagnosis of spontaneous model animals with obesity, etc. ob Protein receptor genes originating in warm-blooded animals expressing the expression character of obesity; an ob protein receptor gene encoding the amino acid sequence represented by SEQ ID NO: 1 wherein the codon at the 269-position is a base sequence encoding proline; and an ob protein receptor gene having the base sequence represented by SEQ ID NO: 2 wherein the nucleotide at the base no. 806 is cytosine. FIRST PATENT CLASS. IPC[6] C12N-015/00 SUPPL. PATENT CLASS. A01K-067/00 C12Q-001/68 DESIGNATED STATES AU; CA; CN; JP; KR; MX; US; European Patent (AT; BE; CH; DE; DK; ES; FI; FR; GB; GR; IE; IT; LU; MC; NL; PT; SE) REPRESENTATIVE SAEGUSA, Eiji etc. / Kitahama TNK Building 1-7-1, Dosho-machi Chuo-ku Osaka-shi Osaka 541 (JP) **ENGLISH MISCELLANEOUS** Published: With international search report.

持許協力条約に基づいて公開さ



WO97/41217

1997年11月6日(66.11.97)

(51) 国際特許分類6 C12N 15/00, A01K 67/00, C12Q 1/68 (11) 国際公開番号 A1 (43) 国際公開日 (21) 国際出顧番号 PCT/JP97/01470 (74) 代理人 (22) 國際出願日 1997年4月24日(24.04.97) (30) 優先権データ 符願平8/134422 1996年4月30日(30.04.96) (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 大家製薬株式会社 (OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒101 東京都千代田区神田司町2丁目9番地 Tokyo, (JP) (72) 発明者;および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 飯田 蔺(IIDA, Mitsuru)[JP/JP] 〒772 徳島県鳴門市撫養町立岩字元地232-I Tokushima (JP) 小平 司(KODAIRA, Tsukasa)[JP/JP] 〒771-02 德島県板野郡松茂町広島宇南川向56-7 Tokushima, (JP) 村上 尚(MURAKAMI, Takashi)[JP/JP] 〒770 徳島県徳島市佐古一番町9-6 アルフェリア佐古一番町902 Tokushima, (JP)

弁理士 三枝英二,外(SAEGUSA, Eiji et al.) 〒541 大阪府大阪市中央区道修町1-7-1 北浜TNKビル Osaka (JP)

(81) 指定国 AU, CA, CN, JP, KR, MX, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

添付公開書類 国際調査報告書

0<u>6</u>0 - 5

(54) Title: ob Protein receptor genes and use of the same

(54)発明の名称 ob 蛋白レセプター遺伝子及びその用途

〒770 德島県徳島市中吉野町二丁目22-3 Tokushima, (JP)

島 建二(SHIMA, Kenji)[JP/JP]

ob Protein receptor genes expressing the expression character of obesity which are applicable to the gene diagnosis of spontaneous model animals with obesity, etc. ob Protein receptor genes originating in warm-blooded animals expressing the expression character of obesity; an ob protein receptor gene encoding the amino acid sequence represented by SEQ ID NO: 1 wherein the codon at the 269-position is a base sequence encoding proline; and an ob protein receptor gene having the base sequence represented by SEQ ID NO: 2 wherein the nucleotide at the base no. 806 is cytosine.

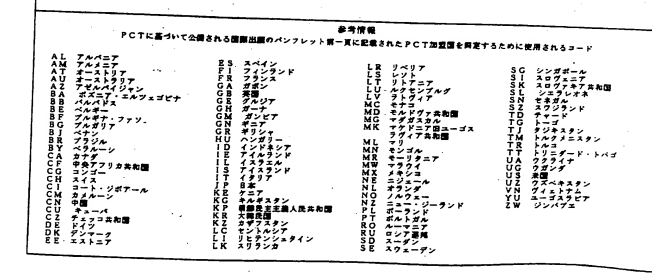
KP-> P. HUNT (15+P.) M. McCros (14p.)

J. ELGONT (WHOLE THING)

A. Wacetoe (1st p.)

F. Frozense (14 p.)

(57) 要約



ŧ

明 細 書

○ ○蛋白レセプター遺伝子及びその用途

技術 分野

本発明は o b 蛋白レセプターの遺伝子及びその変異体、詳細には、 肥満の表現形質を発現する温血動物に由来する o b 蛋白レセプターの遺伝子に関する

更に本発明は、これらのob蛋白レセプター遺伝子の各種分野における応用に関する。

10

背、景 技 術

実験医学の分野では、長い間実験的発症モデル(induced animal model)が疾患モデル動物として利用され、その結果、感染症の疾患や栄養障害による疾患等といった多くの疾患が克服され、人類が健康で文化的な生活を営むことを可能とし、平均寿命を飛躍的に増加させる等、重要な役割を果たしてきた。

しかし、近年に至って、病因がまだ解明されない疾患として、ヒトの体質に内在する因子、言い換えれば遺伝20 性の素因によって引き起こされる疾病がクローズアップされてきており、これらの疾患の病因を解明し、治療法を確立するための研究に使用できる疾患モデル動物(自

然発症モデル:spontaneous animal model)が必要になってきた。 すなわち、モデル動物として、ヒトの疾患に酷似した症状を自然発症する突然変異動物や異常形質を発現する系統動物が必要となってきている。

- 5 ところで、肥満症は、産業の発達した現代社会において万人に共通した健康上の問題であり、またそれは糖尿病、高血圧、高脂血症等といった重篤な疾患とも関連しているため、永年その病因の解明が望まれている疾患の一つである。
- 10 この病因に関しては、1994年にY. Zhangらによってマウスから、高インシュリン、高血糖症(II型糖尿病)を発現するobese遺伝子(以下、ob遺伝子という。)が単離・同定され、その遺伝子の劣性突然変異によって、重篤な遺伝性肥満症が引き起こされることが示された [Nature 15 372,425-432 (1994)]。

その後の多くの研究により、大腸菌(E.coli)から精製されたob遺伝子の生成物(以下ob蛋白ともいう。leptin:レプチン)をマウスに投与することにより、マウスの体重が減少することが示されている〔Science 269,

20 540-543 (1995); Science <u>269</u>, 543-546 (1995); Science <u>269</u>, 546-549 (1995); Nature <u>377</u>, 530-532 (1995)]

また、良く特徴づけられているマウスの劣性肥満の変異形質(recessive obesity mutation)は、糖尿病(diabetes: db)である。 d b 変異がホモ (同型接合体(db/db)) であるマウスは、同様に o b 変異がホモである (ob/ob) マウスの表現型 (phenotype)とほとんど同じ肥満表現型を示す。 (ob/ob) マウスと (db/db) マウスについての研究から、(db/db)マウスは o b 蛋白シグナルの受容機能を欠損している可能性が示されている [Diabetologia 14, 141-148 (1978)]。

一遺伝子がこれらと近接な関係にあることが示されてい

څې د

5

また最近、マウス o b 蛋白レセプター遺伝子にいくつかのスプライス変異体が存在することが報告されており、(db/db)マウスの遺伝子に異常な形にスプライスされた変異体が見つかっている [Cell 84, 491-495, (1996); Nature 379, 632-635 (1996)]。

一方、ラットについては、マウスに比較してその遺伝学はあまり発展しておらず、従来、系統について遺伝の関性の事を表すった。ところが、上述するように、近年遺行の医療におる病気がヒトの医療におけるを存むしたのでは、ラットの遺伝の手性を有するものが、自然のでではなりうる遺伝の特性を有するものが、自然のでではなりである。それと共に、かかるした供給がようになっている。

発明の開示

本発明者らは、鋭意研究を重ねた結果、SDラット並びに肥満表現型(fatty)のホモ体である Zucker(fa/fa)
20. ラットから、ob蛋白レセプターのcDNAをクローニングすることに成功した。そして、それらの配列を解析しかつ比較検討することにより、それら特定領域がラッ

ト、ヒト及びマウス間で良く保存されていること、及びSDラット由来のcDNAと Zucker(fa/fa)ラット由来のcDNAと Zucker(fa/fa)ラット由来のcDNAとの間に、ヌクレオチドの相違があることを発見し、更に、この相違が肥満表現型に関連していることを見いだして、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、配列番号1で示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を有することを特徴とする。 b蛋白レセプター遺伝子、また、配列番号2で示される 塩基配列を有することを特徴とする。b蛋白レセプター 塩低子である(以下、この遺伝子を第一番目の。b蛋白 レセプター遺伝子ともいう。)。

さらに本発明は、 肥満の表現形質を発現する温血動物 由来の o b 蛋白レセプター遺伝子である。 具体的には、

- 上記第一番目の o b 蛋白レセプター遺伝子において、コドン 2 6 9 位がグルタミンの代わりにプロリンをコードする塩基配列であることを特徴とする o b 蛋白レセプター遺伝子、また、上記第一番目の o b 蛋白レセプター遺伝子において、塩基番号 8 0 6 位のヌクレオチドがアデニンの代わりにシトシンであることを特徴とする o b 蛋
- 20 白レセプター遺伝子である(以下、この遺伝子を第二番目のob蛋白レセプター遺伝子ともいう。)。

以下、本明細書において用いるアミノ酸、ペプチド、

塩基配列、核酸などの路号による表示は、IUPAC、IUBの規定、「塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン」(日本特許庁編)及び当該分野における慣用記号に従うものとする。

5 まず、本発明の第一番目の o b 蛋白レセプター遺伝子 について説明する。

本発明の遺伝子は、配列番号1で示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を有することを特徴とするラット由来の o b 蛋白レセプター遺伝子である。

- 10 本発明の遺伝子の塩基配列は、配列番号1に示されるアミノ酸配列をコードするものであれば、特に制限されず、コドンの縮重性に基づいて、該アミノ酸配列の各アミノ酸残基をコードし得る任意のコドンを組み合わた塩基配列を有することもできる。好ましくは、配列番号1に示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列であって、且つその配列中に制限酵素HpaiiまたはMspiの認識部位を有しない塩基配列である。より好ましくは、配列番号2で示される塩基配列である。
- 尚、本発明の o b 蛋白レセプター遺伝子は、少なくと 20. も前述するような塩基配列を構成要素として有するもの であればよく、従って、例えば該塩基配列の 5 '末端又 は/及び 3 '末端側に 1 乃至は復数の任意の塩基配列を

7

有していても良い。

当該遺伝子は、ラット、好ましくは肥満の形質を発現しないラットに由来する o b 蛋白レセプターの遺伝子である。 肥満の形質を発現しないものであれば、ラットの系統は特に制限されないが、 好ましくは、 S D (Sprangue-Dawley)ラット 、Wistarラット等が挙げられる。

本発明の遺伝子は、SDラットの肺由来の全RNAを 用い、またプライマーとしてマウスob蛋白レセプター の c D N A の 翻訳 もしくは非翻訳領域に対して特異的で あるセンスプライマー〔センスプライマーS1:GCA 10 AATCCAGGTGTACACCTCTGAAGAA AG(マウスob蛋白レセプターのcDNAの塩基番号 - 3 0 ~ - 1 の残基)、センスプライマーS2:GCA TTGTGAGTGACCGAGTTAGCAAAGT TA(マウスob蛋白レセプターのcDNAの塩基番号 15 1 1 3 9 ~ 1 1 6 8 の残基)〕及びアンチプライマー 「アンチセンスプライマーA3:CTGCTCATTG C A G C A G T A C A C T G C G T C A T A (マウスo b 蛋白レセプターの c D N A の塩基番号 1 2 4 2 から 1 2 1 3 残基)、 アンチセンスプライマーA4: TTGG 2.0 G T T C A T C T G T A G T G G T C A T G A G A G A C(マウスob蛋白レセプターのcDNAの塩基番号 2

•

7 1 6 から 2 6 8 7 残基)) (Cell 83. 1263-1271 (1995)) を使用して、逆転写ポリメラーゼ鎖反応(RT-PCR: reverse transcription-polymerase chain reaction) (Proc. Natl. Acad. Sci., USA 85, 5698-5702 (1988); Science 241, 708-712 (1988); Science 241,

5 (1988); Science <u>241</u>. 708-712 (1988); Science <u>241</u>, 1823-1825 (1988)] により得られたものである(実施例 1 参照)。

ただし、ラットは上述のようにSDラットに限定されず、また組織も肺に限定されず、種々の組織、器官(心10 臓、肺、脾臓、腎臓、睾丸、筋肉、脂肪組織、膵臓、小腸、肝臓等)に由来するRNAを用いることができる。また、PCRに用いるプライマーとしては、マウスの音をはなく、本発明で明らかにされた本発明の遺伝それらは常なく、本発明で明らかにされた本発明の遺伝それらは常法に従い合成することができる。

次に、本発明の第二番目のob蛋白レセプター遺伝子について説明する。

本発明の遺伝子は、肥満の表現形質を発現する温血動
24 物由来の o b 蛋白レセプター遺伝子であり、 具体的には配列番号 1 で示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を有する遺伝子において、 その塩基配列の一部が、 肥

10

満の表現形質を発現するように変異してなるob蛋白ンセプター遺伝子等が例示される。

でで、変異とは、肥満の表現形質を発現するような変異であれば特に限定されず、前述する塩基配列の一部が他の1ないしは複数個のヌクレオチド又は塩基配列の一部に他の1ないと複数個のヌクレオチド又は塩基配列が付加されてなる態様、及び上記塩基配列の任意の場所の1万至は複数個のヌクレオチド又は塩基配列が削除されてなる態様ののヌクレオチド又は塩基配列が削除されてなる態様のいずれをも含む概念である。

好ましい変異は、 o b 蛋白レセプター遺伝子の発現能力は損なわれないが、 発現、 生成される o b 蛋白レセプターの o b 蛋白に対する受容機能が低下もしくは損なわれ、 肥満形質を誘発するような変異である。 より好ましたは、 変異によって制限酵素認識部位の新たな形成、 もしくは消失を伴う変異の態様である。

かかる変異態様を有する遺伝子であれば、形成及び/ 又は消失した部位を認識する制限酵素を利用することにより、簡便に変異遺伝子を検出することができる。また、 のかる遺伝子の検出は、ひいては遺伝子変異により肥満 形質を発現する温血動物を正常な温血動物と区別、選別 することに応用できる。

なお、本発明で温血動物とは、哺乳類(ヒト、ラット、ウシ、豚、羊など)及び鳥類等を広く含むものである。

変異のうち、好適には、上記第一番目のob蛋白レセプター遺伝子が有する塩基配列中の一部が、肥満形質を発現するように他のヌクレオチドで置換してなる態様のものが挙げられる。

具体的には、第一番目のob蛋白レセプター遺伝子に おいて、コドン269位がグルタミンの代わりにプロリ ンをコードする塩基配列となるように置換されてなるこ とを特徴とするob蛋白レセプター遺伝子が例示される。 10 より具体的には、配列番号3で示されるアミノ酸配列を コードする塩基配列を有することを特徴とするob蛋白 レセプター遺伝子が挙げられる。かかる遺伝子の塩基配 列は、配列番号3に示されるアミノ酸配列をコードする ものであれば、特に制限されず、コドンの縮重性に基づ 1.5 いて、該アミノ酸配列の各アミノ酸幾基をコードし得る 任意のコドンを組み合わた塩基配列を有することもでき る。好ましくは、配列番号3記載のアミノ酸配列をコー ドし、塩基番号 8 0 6 位領域部分に制限酵素 H p a [l ま たはMspIの認識部位を有しているものである。 より 20 好ましくは、第一番目のob蛋白レセプター遺伝子にお いて、塩基番号806位のヌクレオチドがアデニンの代

わりにシトシンであることをを持つとする o b 蛋白レセプター遺伝子であり、 具体的には、 配列番号 4 で示される塩基配列を有することを特徴とするものである。

尚、当該第二番目のob蛋白レセプター遺伝子も、前記第一番目のob蛋白レセプター遺伝子と同様、上で述べる特定の塩基配列を有する限り、その5、末端又は/及び3、末端側に1乃至複数の任意の塩基配列を有していても良い。

当該遺伝子は、肥満形質を発現する温血動物、具体的
10 には遺伝子型としてfa/fa(fatty遺伝形質のホモ体、同型接合体)を有する温血動物のob蛋白レセプターの遺伝子である。かかる遺伝子型を有するものであれば、動物の系統は特に制限されない。

ただし (fa/fa)ラットは上述のようにZucker(fa/fa)ラ

ットに限定されず、また組織も肺に限定されず、種での組織、器官(心臓、肺、脾臓、腎臓、睾丸、筋肉、脂肪組織、膵臓、小腸、肝臓等)に由来するRNAを用いることができる。

- 5 また、PCRに用いるプライマーとしては、マウス o b 蛋白レセプターの c D N A に由来するものである必要はなく、本発明で明らかにされた本発明の遺伝子の配列情報に基づいて適宜設定することができ、またこれらは常法に従い合成することができる。
- 10 本発明の第二番目のob蛋白レセプター遺伝子の塩基配列は、前述する第一番目の遺伝子と比較して、その塩基番号806位がアデニンではなくシトシンである点が相違している(表現型連関ヌクレオチド変化、図4、図5参照)。この部位のヌクレオチドの置換(変異)に基15 づいて、(fa/fa)、動物中での
- 15 づいて、(fa/fa) 動物由来の o b 蛋白レセプター遺伝子の塩基配列中には新たに制限酵素 H p a IIまたは M s p I 認識部位が形成されている。また、このヌクレオチド変化により、該ヌクレオチドが形成するコドン269は、正常型(例えば S D ラット)がグルタミン(C A G)で
- 20 あるのに対し、(fa/fa) 型〔例えば(fa/fa) ラット〕ではプロリン(C<u>C</u>G)になっている。

このように、本発明の第二番目のob蛋白レセプター

選伝子は、肥満形質(肥満表現型:opese phedotype)を発現する(fa/fa)動物が有する特有のob蛋白レセプター遺伝子である。従って、正常な動物のob蛋白レセプター遺伝子との塩基番号 8 0 6 位における相違に基づく、

- 5 b 蛋白レセプターのアミノ酸配列の相違(G l n ²³³→ P r o ²³³°)が、該レセプターへの o b 蛋白(レプチン)の結合機能を何らかの形で破壊することによって、動物の肥満表現型の発現に関連しているものと考えられる。
- 前述する本発明の第一番目及び第二番目の o b 蛋白レ10 セプター遺伝子は、本発明により開示された配列情報に基づいて、化学合成、遺伝子工学的手法等の常法を用いて容易に製造することができる〔Molecular Cloning 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989);

続生化学実験講座「遺伝子研究法 I, II, III」、日本 15 生化学会編(1986)等参照]。

例えば、本発明の第一番目のob蛋白レセプター遺伝子については、前述の方法の他、ラット等のcDNAライブラリーから、本発明遺伝子に特有の適当なプローブや抗体を用いて、所望のクローンを選択することにより調製することができる〔Proc. Natl. Acad. Sci., USA. 18. 6613 (1981)〕。

プローブとしては、本発明で開示するob蛋白レセプ

また本発明の第二番目のob蛋白レセプター遺伝子については、前述のように、遺伝子型としてfa/fa、即ち肥満形質の表現型がホモ(同型接合体)である温血動物、具体的にはZucker(fa/fa)ラット、Wistar(fa/fa)ラット等の全RNAから、適当なプライマーを用いて、逆転写ポリメラーゼ鎖反応(RTーPCR)によりcDNAを製造する方法が挙げられる。

15 ここでプライマーは、実施例1に具体的に示すマウス ob蛋白レセプターcDNAの一部と相補的な配列を有するセンスプライマーS1及びS2、アンチセンスプライマーA3及びA4が用いられる他、本発明で開報に基づ第二番目のob蛋白レセプター遺伝子の配列情報に基づ第二番目のob蛋白レセプター遺伝子の配列情報に基づいて適宜設定され、また常法により合成されるものをおた cDNAは、常法に従って単離、精製することが出る。

単離、精製方法としては、特に制限されないが例えばデル電気泳動法等が挙げられる。

c D N A や R N A の調製に用いられる組織又は器官は、本発明のこれらの遺伝子を有するもので有れば、特に制限されない。 具体的には、 ラットの心臓、 肺、 脾臓、 腎臓、 睾丸、 筋肉、 脂肪組織、 膵臓、 小腸、 肝臓などが挙げられる。

全RNAの調製、mRNAの分離・精製、cDNAの取得およびそのクローニングはいずれも常法に従って行 10 うことができる。

c D N A ライブラリーから本発明の遺伝子をスクリーニングする方法もまた常法に従って行うことが出来る。該スクリーニング方法としては、目的の D N A 配列に選択的に結合するプローブを用いたプラークハイブリダイゼーション、コロニーハイブリダイゼーション等、及びこれらの組合わせを例示することができる。

プローブとしては、本発明で開示する遺伝子配列情報をもとにして化学合成される D N A 配列、 好ましくは放射性標識(例えば、 [α - ³²P]d C T P)等でラベル化20 されたものを用いることができ、 具体的には実施例 3 (1)で示されるものが例示される。

上記方法に従って得られる本発明の遺伝子、あるいは

ŧ

20

各種 D N A 断片等の塩基配列の決定も、常法に従って与うことが出来る。例えば、ジデオキシ法 {Proc. Natl. Acad. Sci., USA. 74. 5463-5467 (1977)} や、マキサムーギルバート法 {Method in Enzymology, 65, 499 (1980)} 等が挙げられる。また、かかる塩基配列の決定は、市販のシークエンスキット等を用いることにより、簡便に行うことが出来る。

また、本発明の遺伝子は、通常の遺伝子組換えた遺伝子は、立ち製造することができる。また、本発明の遺伝子の遺伝子発明のは伝子の遺伝子組換えた技術を用いている。なるのでは、ないの遺伝子を関することが出来る。からは、ないの遺伝子を有する。からの遺伝子を有いる発現がある。ないの遺伝子を有いる発現がある。ないの遺伝子を有いる発現がある。を構築し、該発現がクターを本発明の遺伝子が現るとを構築し、該発現がクターを本発明の遺伝子が現るとを構築し、該発現がクターを本発明の遺伝子が現るとを構築し、該発現がクターを本発明の遺伝子が現る。

ここで宿主細胞としては、原核生物及び真核生物のいずれをも使用することができる。 該真核生物の細胞には、脊椎動物、酵母、昆虫などの細胞が含まれ、脊椎動物細胞としては、cos(サル)、CHO(ハムスター)等が例示される。

原核生物の宿主としては、通常大腸菌や枯草菌が用い

られる。これらを宿主として利用する場合、例えば該宿 主中で復製可能なプラスミドベクターを用い、このベク ター中に本発明の遺伝子が発現できるように該遺伝子の 上流にプロモーター及びSD(シャイン・アンド・ダル ガーノ)塩基配列、更にタンパク合成開始に必要な開始 5 コドン(例えばATG)を付与した発現プラスミドを利 用するのが好ましい。 上記宿主としての大腸菌としては、 エシエリヒア・コリ (Escherichia coli) K 1 2 株などが 良く用いられ、ベクターとしては一般にpBR322及 びその改良ベクターが良く用いられるが、特にこれらに 10 限定されず、公知の各種の菌株およびベクターを用いる ことができる。 プロモーターとしては、 例えばトリプト ファン (trp)プロモーター、1ppプロモーター、1a c プロモーター、 PL/PRプロモーター 等を使用することが 15 できる。

真核生物としては、酵母、特にサッカロマイセス属酵母が一般的に用いられる。 該酵母等の真核微生物の発現ベクターとしては、例えば酸性ホスファターゼ遺伝子に対するプロモーターを有するpAM82〔Proc. Natl.

20 Acad. Sci., USA, <u>80</u>, 1-5 (1983)] 等を利用することができる。

脊椎動物の発現ベクターとしては、 通常発現しようと

する遺伝子の上流に位置するプロモーター、RNAのスプライス部位、ポリアデニル化部位及び転写終了配列などを保有するものを使用でき、これは更に必要により複製起点を有していても良い。 該発現ベクターの例としては、例えば、 s v 4 0 の初期プロモーター有する p S v 2 dhfr [Mol. Cell. Biol., 1, 854 (1981)] 等が例示できる。

かくして得られる所望の組換えDNAの宿主細胞への 導入方法及びこれによる形質転換法は、当業界で用いら れる各種の手法が用いられる。また、得られる形質を 体は、常法に従って培養でき、該培養により本発質は 子によりコードされるのり蛋白してより 発現・産生される。該培養に用いられる各種のもしては、 採用する宿主細胞に応じて慣用される各種のものを 類状利用でき、その培養も宿主細胞の生育に適した条件 下で実施できる。

かかる方法により製造されるob蛋白レセプター蛋白は、必要に応じて、その物理的性質、化学的性質などを利用した各種の分離操作〔「生化学データーブックII」、

20 1175-1259頁、第1版第1刷、東京同人発行; Biochemis try, <u>25</u> (25), 8274-8277 (1986); Eur. J. Biochem., <u>163</u>, 313-321 (1987)等参照]により分離、精製できる。

かくして、得られる蛋白質は、oo蛋白レセプターに対するモノクローナル抗体の作製に、またob蛋白レセプター測定の標準品として有用である。

また、本発明によって明らかにされた本発明の第一番 目および第二番目の遺伝子の配列情報を基にし、これら の遺伝子の一部又は全部の塩基配列を利用することによ り、各系統の温血動物、また温血動物の各組織における 本発明遺伝子の発現を検出することができる。

具体的には、本発明の遺伝子の一部又は全部を有する
10 DNA配列を例えば放射性標識によりラベル化してプロープとし、ノーザンプロッティング解析 [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2nd ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)] 等により実施することができる。

15 すなわち、本発明の第一番目又は第二番目の遺伝子は、 その全部又は一部を用いることにより、本発明の第一番 目又は第二番目の遺伝子を特異的に増幅/検出すること ができるプライマー/プローブとして有用である。

従って、本発明は、本発明の第一番目又は第二番目の 20. 遺伝子を特異的に増幅/検出することができるプライマ ー/プローブを提供するものでもある。

また、本発明の第一番目の遺伝子は、そのob蛋白レ

セプター遺伝子の変異型を発見、評価、 検出するための対照 (標準品) として有用である。

さらに、本発明は、肥満形質を発現する(fa/fa)温血動物に由来する本発明の第二番目の o b 蛋白レセプター遺伝子の検出方法を提供する。

本発明の第二番目の o b 蛋白レセプター遺伝子は、前述したように肥満表現型の温血動物に由来する遺伝子であり、その塩基配列の一部(塩基番号 8 0 6 位)が正常の温血動物の o b 蛋白レセプター遺伝子と相違するものである。

本発明の方法は、かかる特定の相違(変異)を検出することを特徴とするものであり、これは、温血動物の。 b蛋白レセプター遺伝子多型の遺伝子診断として有用である。また、この検出方法は、ひいては当該遺伝子を有する肥満表現型〔(fa/fa)型〕の温血動物の検出、選別方法等に応用することができる。

かかる方法は、本発明によって明らかにされ且つ特徴付けられた前述の特定の変異を検出するものである限りにおいて、その手法等は特に制限されず、例えば常法で20 ある各種の方法を広く採用することができる。すなわち、本発明によって検出すべき遺伝子変異が明らかにされ、これが特定されている以上、その検出のための手法等は

10

本明細書の開示に従って当業者に適宜容易に採用することができる。

具体的な検出方法としては、(1)前述の特定されたのりを異位置の塩基配列を解析する方法、(2)変異によりという。 生じた物理化学的性質上の差別の位を変異なるがの位をであるが、本発明にかかが、からからの出においるが、ないのもでは、ないのもでは、ないのもでは、ないのもでは、ないのの組み合わせによる方法が例がは、ないのによる方法をのには、(1)前述の特定を対しては、(1)前述の特定を対しては、(1)前述の特定を対しては、(1)前述の特定を対しては、(1)前述の特定を対しては、(1)前述の特別がある。

本発明においては、特に変異によってob蛋白レセプター遺伝子の塩基配列に新たに制限酵素認識が形成されるは、HpallまたはMspl認識部位等)が形成用はないられるのはは、制限酵素サイトの相違を利用組織の方法が用いられる。具体的には、ラットAを列のの限を用いてcDNAを用いてcDNAを存入して、増幅して、得られたPCR生成物を電気泳かムので、増幅して、得られたPCR生成物を電気泳かムので、増幅して、得られたPCR生成物を電気泳かムので、増幅して、分画されたDNAのバンドをエチジウイド等で直接検出するか、又は適当なプローブを用いて検出する方法が挙げられる。

なお、 P C R で用いられるプライマーとしては、 前近 したものが例示される。

またここで、用いられる検出用プローブは、 被検 D N A 試料とのハイブリダイゼーションにおいて、 採用する検出条件下で検出可能な程度の特異性を与えるものであれば、 特に制限されない。

上記検出方法として、より具体的には、例えばサザン ハイブリダイゼーション法及びドットハイプリダイゼー。 ション法 [J. Mol. Biol., <u>98</u>, 503-517 (1975)等] や、 PCR (Polymerase chain reaction)—RFLP法 (Re 10 striction fragment length polymorphism: 制限酵素断 片長多型分析法)、 P C R - S S C P 法 [Single stran d conformation polymorphism: 短鎖高次構造多型分析法、 Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 86, 2766-2770 (1989)等]、 PCR-SSO法 (Specific sequence oligonucleotid 15 e: 特異的配列オリゴヌクレオチド法)、 P C R - S S O 法とドットハイブリダイゼーション法とを用いる対立遺 伝子特異的オリゴヌクレオチド法〔ASO:allele spe cific oligomer; Nature, <u>324</u>, 163-166 (1986)等] とい ったDNA増幅手法との組み合わせによる方法及びこれ 20 らの方法の組み合わせ等を例示することが出来る。 中で も P C R 法を組み合わせて利用する方法は、 少量の D N

A 試料を利用して簡便三つ容易にしかも感度及び特度の高い検出が可能である点で、より好ましいものである。

簡便性の面からは、RFLP法を利用した検出手設が好ましい。以下、この検出法を例としてより詳細に説明する。

尚、上記検出法において、採用され得る各種の操作、 例えば一部DNAの化学合成、DNAの切断、削除、付 加乃至結合を目的とする酵素処理、DNAの単離、精製、 選択などはいずれも常法に従うことが出来る〔分 子遺伝学実験法、共立出版(株)1983年発行: PCRデ 10 クノロジー、 宝酒造(株)1990年発行等]。 例えば、 D NAの単離精製は、アガロースゲル電気泳動法等に従う ことができ、DNA配列の決定は、例えばジデオキシ法 (Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 74, 5463-5467 (1977)) やマキサムーギルバード法 (Method in Enzymology, 65. 15 499-560(1980)〕等に従うことができる。 DNA塩基配 列の決定は、市販のシークエンスキットなどを用いるこ とによって容易に行うことができる。 DNAの特定領域 の増幅のためのPCR法もまた常法〔例えば、 Science. 230, 1350-1354 (1985)等〕に従うことができる。これ 20 ら各種の基本的操作は例えば本明細書で引用する文献に

おいても採用されており、後述の実施例とともにこれら

の各文献が参照される。

本発明の遺伝子の検出において、測定対象であるゲノムDNAは、温血動物由来のサンプルであり、これを含むものであれば特に制限されない。例えば、血液、骨髄液、精液、腹腔液、尿などの体液;肝臓等の組織細胞:体毛などを利用することができる。ゲノムDNAは、これらサンプルより常法に従って抽出、精製し、調製することができる。

- 該ゲノムDNAより、本発明にかかる変異部位を含む10 DNA領域を増幅し、多量に且つ濃縮された複検体を得ることもできる。測定対象としては、この変異部位はを含むDNA領域を増幅したものが特に好ま番号806位の変異部位(塩基番号806だがまる。で含む領域を特異的に増幅するように増幅することが出来る。増幅する領域の塩基の長さ等にして、アCR法に従って行い増になっての設定は、常法に従って行い制度はなく、通常100bpから2000bp程度とする。が出来る。
- 20 かかるプライマー設定の好適な一例としては、センスプライマー: 5 AATCACATCTGCTGGTGTGTGAG-3 (ラットob蛋白レセプターcDNA

15

上記のようにしてPCR法に従い増幅された所望のDNA領域は、制限酵素(例えばHpaIIまたはMspI10 等)により消化され、生成した切断断片は電気泳動により特定バンドとして確認される。

このようにして得られたバンドのパターンにより、ob蛋白レセプター遺伝子の変異体(本発明における第二番目のob蛋白レセプター遺伝子)を検出することが出来る。

またこの変異遺伝子の検出方法は、肥満形質を発現する温血動物〔(fa/fa)型動物〕の遺伝子診断法として有用である。

即ち、この検出方法は、当該変異遺伝子を有し肥満形 20 質を発現する(fa/fa)型の温血動物を迅速に検出、選別す る方法として応用することができる。また、このことは 肥満症についての自然発症モデル動物(疾患モデル動物、 列えばラット等)を、遺伝子的に安定にかつ確実に供給 できる効果につながる。

通常、"肥満疾患モデル動物は、そのホモ接合体(fa/f a) は生殖能力がないため、 f a 遺伝子をもつヘテロ接合 体同士を掛け合わせて〔(fa/Fa)×(fa/Fa)〕、 得られた 5 ものの中から、約1/4の割合で生じる(fa/fa)遺伝子を 有するものを選別しなくてはならないが、 従来は特にそ の選別手段がなかったため、実験モデル動物供給業者が 同腹子と一緒に飼育して、その中で特別に肥満したもの をある時点(約12週令)で選別し、提供する形態が採 10 られてきている。しかし、これでは、離乳後の環境要因 等の後天的な影響を受け、遺伝的に安定した疾患モデル 又は厳密な動物実験系を提供するには不適当である。即 ち、 RusselとBurchらの演出型説(1959年)に鑑みれば、 遺伝的異常に基づく疾患モデル動物を安定に提供するた 15 めには、環境要因(発生環境、近隣環境)の影響が入ら ぬよう環境的背景を充分コントロールする必要があるで あろう。

本発明によれば、 o b 蛋白レセプター遺伝子に変異が20 あるために肥満してしまう実験モデル動物を、 環境的要因が加わる前、 すなわち出生後にすぐに選別でき、 遺伝的疾患モデル(肥満モデル)として厳密な動物実験系の

10

動物(例えば、ラット)を提供することができる。また、 従来は(fa/fa)動物を1 匹創出するためには、確率的に 不要な3 匹の動物を約1 2 週まで飼育せねばならないのに対して、本発明はそのような飼育をする必要がないため実験動物供給者の動物飼育に伴うコストを削減できる点でも有用である。さらに、研究面においても、誕生生なり、従来の方法では不可能であった誕生直後から配慮を り、従来の方法では不可能であった誕生直後からにまでの病態及び生理的解析が可能となる点で極めて有用である。

さらにまた、厳密な動物実験系の動物を提供するためには、特定の遺伝形質を有した疾患モデル動物が、その生育・生産及び供給の課程において、当初もっていた遺伝的均一性や特性を維持しているかを客観的に監視することも重要である。従って、本発明で開示する方法は、かかる疾患モデル動物の遺伝的モニタリングにも有用である。

尚、このような遺伝子検出/診断に際しては、本発明 に関する変異の存在を検出するための試薬を有効成分と 20. して含有する診断剤を利用するのが好ましい。

かかる観点から、本発明は(fa/fa)型の温血動物由来 ob 蛋白レセプター遺伝子の検出用診断剤をも提供するも

10

15

りのである。

かかる診断剤には、本発明の(fa/fa)型温血動物由来のob蛋白レセプター遺伝子の存在を検出するための方法に応じた特異的試薬が必須成分として含有される。かかる特異的試薬は、採用する検出方法に従い、適宜選択でされ構成されるが、例えば、前述の検出用プローブはしてのDNA断片及び/又は特定の制限酵素(例えば、HpaIIまたはMspl等)等の本発明にかかる変異を特異的に検出するための手段に必要な試薬を含有するものとして特徴づけられる。

また、本発明で開示する変異に関する領域を特異的に PCR増幅するための試薬、例えばそのために設定されたプライマー等も、例えばハイブリダイゼーションのための試薬類と同様に、本発明の診断剤に含ませることができる。

なお、本発明は前述するように、温血動物の肥満に関連する遺伝子及び正常な動物を肥満に導く遺伝子の変異に関する有用な情報を提供するものであり、かかる本発明は、実験動物に限らず、温血動物一般の肥満化方法並20 びに肥満形質を有する温血動物の提供につながるものである。

10

図面の簡単な説明

図1は、ラットob蛋白レセプターcDNAのクローニング・ストラテジーを示すスキームである。なお、図中、黒枠はマウスob蛋白レセプターcDNAの翻訳領域(coding region of mouse OB-R cDNA)を、太線は5個と3個の非翻訳領域を意味する。矢印はRTーPCRに使用したプライマーの相同領域を示す。S1及の非翻訳領域及び翻訳領域と相同性を有するセンスのb野翻訳領域及び翻訳領域と相同性を有するセンスのb野子であり、A3及びA4は、それぞれマウスob電子であり、A3及びA4は、それぞれマウス b国に使われてあり、A3及びA4は、それぞれマウス b国に使わるカンチャンスプライマーである。

図2は、SDラット(SD rat)およびBALB/cマウス(BALB/c mouse)の肺由来の全RNAのRTーPCR生15 成物の電気泳動パターンを示す図面に代わる写真である。矢印は、ゲルから単離され、PUC19のHincII消化物にクローンされた、増幅されたob蛋白レセプターcDNA(約1.3kb及び1.6kb)を示す。尚、図中「Marker」は、分子量のスタンダード標品を電気がつまた、図中「S1-A3」はプライマーとしてS1-A3を用いたRT-PCR生成物の電気泳動のレーンを、「S2-A4」はプライマーとしてS1-A3を用いたRT-PCR生成物の電気泳動のレーンを、「S2-A4」はプライマーとしてS1-A3を用いたRT-PCR生成物の電気泳動のレーンを、「S2-A4」はプライマーとしてS1-A3を用いたRT-PCR生成物の電気泳動のレーンを、「S2-A4」はプライマーとしてS1-A3を用いたRT-PCR生成物の

てS2-A4を用いたRT-PCR生成物の電気泳動の レーンを示す。

図3は、SDラット由来のob蛋白レセプターcDN Aの塩基配列(上段)及びそれから演繹されるアミノ酸 配列(下段)を示す図である。塩基番号は、翻訳開始コ 5 ドン中のアデニンを+1とし、またアミノ酸番号は、翻 訳開始コドンによってコードされるメチオニンを+1と して表した。 塩基配列中、 大文字は、 マウス由来の o b 蛋白レセプターcDNAとは異なるヌクレオチドを意味 する。▲は、推定されるシグナルペプチダーゼによる切り 10 断部位を示す。太線の下線領域は、推定される膜貫通ド メインを示す。二つのTrp-Ser-X(Asp又は Asn)-Trp-Serモチーフは細い下線で示す。 黒枠で囲む「cag/Gln」は、 Zucker(fa/fa)ラットと相違 するコドン269位を示す。 15

図4は、ob蛋白レセプターcDNAの塩基番号763位から837位(アミノ酸番号255位から279位)の領域について、SDラットのヌクレオチド配列(上)と推定アミノ酸配列(下)について、マウスのものととわのものとを比較した図である〔上段:マウス(図中mouseと表記)、中段:SDラット(図中ratと表記)、下段:ヒト(図中humanと表記)〕。マウスとヒトの配列は、

SDラットと異なる配列のみを記載した。 黒枠は、 Zuck er(fa/fa)ラットで変化した配列を示す。

図 5 は、S D ラット(図中、SD ratと表記)と Zucker (fa/fa)ラット(図中、fa/fa ratと表記)の o b 蛋白レセプター c D N A の相違領域のヌクレオチド配列と推定されるアミノ酸配列を示す図である。 相違するヌクレオチド及びアミノ酸を太字で示す。 Zucker(fa/fa)ラットにおいて新たに出来た制限酵素 H p a II 部位をラインで示す。

- 10 図 6 は、種々系統のラット [SDラット、Zucker(fa/fa)ラット、Wistar(fa/fa)ラット] の肺RNAのRTーPCR生成物をHpall消化後、電気泳動に供した電気泳動パターンを示す図面に代わる写真である。矢印は、制限酵素Hpallの消化により切断されなかったRTー15 PCR生成物(約600bp)及び切断されたRTーPCR生成物(約430bp及び170bp)を示す。尚、図中、nodigestionとは未消化物を、Hpall digestionは制限酵素Hpallによる消化物を意味する。また、lean littermate of Zucker(fa/fa)とは、Zucker(fa/fa)ラットの同腹子を意味する。は、Wistar(fa/fa)ラットの同腹子を意味する。は、Wistar(fa/fa)ラットの同腹子を意味する。
 - 図7は、種々系統のラット(レーン左側から、 Zucker

(fa/fa)ラット、同腹子No.1、同腹子No.2、同腹子No.3、同腹子No.4、『istarラット、SDラット)の染色体DNAの各種制限酵素による消化物を電気泳動した後、ラットob蛋白レセプターcDNAフラグメントをプローブとしてプロットハイブリダイゼーションした結果を示す図面に代わる写真である。

なお、消化に使用された制限酵素は、EcoRI(図A)、Hindm(図B)、BamHI(図C)及びPstI(図D)である。

- 図 8 において A は Zucker (fa/fa) ラットの種々の組織での o b 蛋白レセプター m R N A の発現レベル、具体的には、 Zucker (fa/fa) ラットの同腹子 N o 4 のさまざまな組織から単離した全 R N A (13 μg) を電気泳動し、ラット o b 蛋白レセプター c D N A プローブでをハイフリダイズした膜のエチジウムプロミド蛍光をオートラジオグラムで示す図面に代わる写真である。尚、 左レーンから、脳(brain)、心臓(heart)、肺(lung)、脾臓(spleen)、腎臓(kidney)、睾丸(testis)、筋肉(muscle)、脂肪組織(adipose tissue)、膵臓(pancreas)、小腸(small intestine)、肝臓(liver)を意味する。
 - また、図8中Bは、種々系統のラットの脳及び肺でのob蛋白レセプターmRNAの発現レベル、具体的には、

S D ラット、 Zucker(fa fa) ラット及び Zucker(fa fa) ラットの同腹子 (lean littermate) N o. 4 の脳(brain) と肺(lung)に由来する全RNAを同様に電気泳動し、ハイブリダイズした結果を示す図面に代わる写真である。

5

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の実施例を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

<u> 実施例1</u>

10 ラット由来の o b 蛋白レセプター c D N A のクローニング

S D (Sprangue-Dawley)ラット(雄、日本SLC株式会社)、 Z u c k e r (fa/fa)ラット(雄、 Kiwa Labora tory Animals Co., Ltd)及びBALA/cマウス(雄、

15 日本SLC株式会社)の肺に由来する全RNAを用いて、 RT-PCR法を利用して、これらのob蛋白レセプタ ー c DNAをクローニングした。

(1)全RNAの調製

ラットの肺組織を、4. 4 M グアニジン・チオシア
20 ネート、0. 1 M βーメルカプトエタノール及び25
m Mクエン酸ナトリウムを含む溶液(p H 7)中でホモジナイズし、続いて5. 7 M C s C l を添加して遠心

(140.000×g、1020分間) することにより、全RNAを調製した(Sambrook, J., Fritsch, E.F., and Mania tis, T. (1.989) Molecular Cloning: A Laboratory Manu al, 2nd ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press;

- 5 Ullrich, A., Shine, J., Chirgwin, J., Pictet, R., Tischer, E., Rutter, W.J., and Goodman, H.M. (1977)
 Science 196, 1313-1319).
 - (2)RT-PCRを用いたラットob蛋白レセプターc DNAのクローニング
- 10 (i) c D N A の調製

(1)で調製した各種ラットの肺由来の全RNAを用いて、逆転写ポリメラーゼ鎖反応を行い、 c DNAを調製した。

具体的には、まず(1)で調製した全RNA(1 0 μ
15 g)を逆転写用の反応混液(1 0 μ l : 5 0 m M トリス(p H 8. 3)、5 0 m M K C l 、8 m M M g C l 2、5 m M ジチオスレイトール、各 d N T Pを 2 0 m M ずつ、R N a s e 阻害剤を5 0 ユニット〔プロメガ・コーポレーション(Promega Corporation)、マジソン(Ma 20 dison)、ウイスコンシン州(Wiscon)、USA.〕、オリゴ(d T)」、5 0 p m o l 、及びアビアン・ミエロブラストシス・ヴァイラスーリバース・トランスクリプタ

ーゼ X L 1 7 ユニット [avian myeloolastosis virus reverse transcriptase XL: ライフサイエンス社(Life Science inc.,)製) 中で 4 2 ℃、 2 時間インキュベーションした。 インキュベーション後、かかる混液を 9 8 ℃で 1 0 分間加熱して、反応を停止して、 c D N A を調製した。

(ii) c D N A の 増幅 (P C R 法)

ついで、得られた c D N A を増幅させるために、上記の逆転写反応混液(1 μ l)、各 2 0 0 μ M の d N T P s (デオキシヌクレオシドホスフェート) 0 5 ユニットのPerfect Match® PCR Enhancer [ストラタジーン・クローニング・システムズ社 (Stratagene Cloning Systems)製]、2.5 ユニットのTaKaRa LA Taq DNA ポリメラーゼ (タカラ酒造株式会社製)及び各アンチセンス・15 キナーゼ・プライマーを17 p m o l 含む反応液(50μl)を用いて、ポリメラーゼ鎖反応(P C R)を行った。

プライマーとして、2セットのプライマー、S1-A3(センスプライマーS1とアンチセンスプライマーA203からなる)及びS2-A4(センスプライマーS2とアンチセンスプライマーA4からなる)を使用して、PCRを行った。

プライマーS1とA4は、マウスob蛋白シセプター c D N A の 5 又は 3 側の非翻訳領域に特異的であ り、 S.2 と A 3 はその翻訳領域に特異的である(図 1 参 照)。 センスプライマーS1は30塩基の長さであり、 翻訳開始部位であるアデニンから、-30から-1の残 5 基、 G C A A A T C C A G G T G T A C A C C T C T G AAGAAGから構成されている。 センスプライマー S2は30塩基の長さであり、塩基番号1139から1 168の残基、 GCATTGTGAGTGACCGAG TTAGCAAAGTTAから構成されている。 アンチ 10 センスプライマーA3は30塩基長さであり、塩基番号 1 2 4 2 から 1 2 1 3 残基、 CTGCTCATTGCA GCAGTACACTGCGTCATAから構成されて いる。 アンチセンスプライマーA4は、30塩基長さで あり、塩基番号2716から2687残基、TTGGG 15 TTCATCTGTAGTGGTCATGAGAGAC から構成されている。

P C R は、 G e n e A m p ® P C R システム 9 6 0 0 (パーキンエルマー・コーポレーション (Perkin-Elmer 20 Corp.,)製]を用いて、 9 6 ℃で 4 0 秒間、 6 5 ℃で 4 0 秒間、 7 2 ℃で 1 0 0 秒間の反応を 3 5 サイクル実施することにより行った。

10

15

20.

実施例2

ラット由来のob蛋白レセプターcDNAの塩基配列の 解析

5 (1) S D ラット由来の o b 蛋白レセプター c D N A の 塩基配列

実施例1で得られたPCR生成物をアガロースゲル中で電気泳動にかけて分画した。図2に、SDラットおよびBALB/cマウスのob蛋白レセプターcDNAのPCR生成物の電気泳動パターンを示す。

該ゲルから、 S U P R E C T (タカラ酒造株式会社製)を用いることにより、約1. 3キロベース (k b) の P C R 生成物 (S 1 - A 3) 及び約1. 6 k b の P C R 生成物 (S 2 - A 4) を単離して、それをプラスミド p U C 1 9 の H i n c II 消化物の中にクローンした。

次いで、 S D ラット由来の o b 蛋白レセプター c D N A の塩基配列を、 該ベクターも し くはラット o b 蛋 クレセプター c D N A 配列に相同性 の ある合成オリゴタ クレオチド・プライマー [p U C 1 9 のクローニングサイ 式 チ に 隣接した R V ー M、 M 1 3 ー 2 0 (タカラ酒造株 って 位製)を用いて、 プライマーエクステンションによって 塩基配列を決定して常法により調製したもの。〕を用い

て、ABI373A自動DNAシークニンシング・システム(パーキンーエルマー株式会社)により、ジデオキシヌク・レオチドチェイン・ターミネーション法で決定した [Sanger.F., Nicklen, S., and Coulson, A. R. (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74. 5463-5467; Adams, M. D., Fields, C., Venter, J. C. (1994) Automated DNA Sequencing and Analysis, Academic Press, London]。

結果を図3に示す。なお、配列中の下段は得られた塩
10 基配列から演繹されるSDラットのob蛋白レセプターのアミノ酸配列を示す。かかる配列から、 gp 1 3 0 のようなサイトカインレセプター・クラスIの中で保チースのエマいるTrpーSerーXーTrpーSerモチーフのニつのコピーがラットのb蛋白レセプターcDNA中に存在していることが分かった(図3、細い下線領域(アミノ酸番号763位から837位の領域(アミノ酸番号263位から277位)について、 SDラット、マウス及びヒトの間で比較した結果にいて、 jo 図4から分かるように、かかる領域において、 ラット、マウス及びアシーの間で比較において、 io 図4から分かるように、かかる領域において、 z を 20 配列及びアミノ酸配列の両者がともに良く保存されていた。

(2) Zucker(fa/fa)ラット由来のob蛋白レセプターc

DNAの塩基配列

- (1)と同様にして、Zucker(fa/fa)ラット由来のob 蛋白レゼプターcDNAをPCRで増幅し、その塩基配列を決定した。その結果、塩基番号806位がアデニンではなくシトシンである点を除いては、すべて図3では、すらりカーを除いては、する日レゼプターにDNAの塩素配列と同一であった。塩基配列において、806位のタクレオチド変化することにより、Zucker(fa/fa)ラットがクレオチド変化することにより、Tucker(fa/fa)ラットががルタミンに対応するコドン269は、SDラットがグルタミンに対応するコドン269は、SDラットがグルタミンに対応するコドン269は、SDラットでは、プロリンになっていた(図5)。
- (3) ラットob蛋白レセプターcDNAの制限酵素H15 pall消化による解析
- (2)で示したヌクレオチドの変化が、実際に存在しているのか否かを確認するために、種々の株に由来するラット [SDラット、Zucker(fa/fa)ラット、Zucker(fa/fa)ラット、Distarラット、Wistarラット、Wistar(fa/fa)ラットの同腹子 (No.1~4)、Wistarラット、Wistar(fa/fa)ラットの同腹子 (No.1~4)] の肺のRNAsについてプライマーS15及びA3を使用して、実施例1(1)で行った方法に従っ

5

10

てRT-PCRを行った。

センスプライマーS15は21塩基の長きで、ラット ○ b 蛋白レセプター c D N A の639残基から659 3 基までの配列に特異的なヌクレオチド配列、 A A T C T G C T G G T G A G を有する。 P C で 6 0 96℃で30秒、57℃で30秒、および72℃で60 秒の反応を30サイクル実施することにより行った。 P C R 後、得られた生成物を、順次フェノールンプロール ルム抽出およびエタノール沈殿に供した。該サンプルム抽出およびエタノール沈殿に供した。该サンプロール 制限酵素HpaiiもしくはMspiで消化し、アガロースゲルの電気泳動にかけて分画した。

もし、得られたRT-PCR生成物(約600bp)が、806位付近にHpaII切断部位を含んでいるならば、HpaII消化の結果として約430b及び170bpの切断されたフラグメントが生成することが期待される。

結果を図6に示す。 Zucker(fa/fa)ラット及びWistar (fa/fa)ラット由来のRT-PCR生成物はほとんど完全にHpall消化により断片化された。 SDラット由来の
20 RT-PCR生成物及びZucker(fa/fa)ラットの同腹子Nの. 1はHpall消化に抵抗性を示した。他のZucker(fa/fa)ラット及びWistar(fa/fa)ラットの同腹子由来のR

T-PCR生成物は、Hpa[「糟化により部分的に断片化された。また、制限酵素HpaI」と同じ配列を認識するMspIで消化することによっても、同じ結果が得られた。

- 5 これらの結果は、fa/faラットの806位のヌクレオ チドはシトシンであり、アデニンでないことを示してい る。また、この変化により塩基番号806位付近に制限 酵素HpaIIもしくはMspIの認識部位が形成される ことが明らかになった。
- 10 さらにこれらの結果は、 Zucker(fa/fa)ラットの同腹子No. 1の遺伝子型(genotype)はホモFa/Fa[非肥満形質(優性形質)の同型接合体] であり、 Zucker(fa/fa)ラットの他の同腹子及び Vistar(fa/fa)ラットの同腹子の遺伝子型がヘテロFa/fa[非肥満形質と肥満形質(劣性形質)の異型接合体] であることを示唆している。

実施例3

ラット o b 蛋白レセプター c D N A フラグメントの D N A 分析及び R N A 分析プローブとしての利用

20 (1)ラベル化プローブの調製

実施例 2 (1)で調製したプラスミドベクターからラット o b 蛋白レセプター c D N A フラグメント (S 1 と

A 3、S 2 と A 4 から作製したものを同量混ぜて用いたを切断して、〔α - P ³ ² 〕 d C T P を用いて、常法に従って放射性標識化を行い、ラベル化プローブを調製した〔Anal. Biochem., 132, 6-13 (1983); Molecular cloning: A Laboratory Manual, 2nd ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press,〕。

(2) 数種系統のラット染色体 D N A のプロットハイブ リダイゼーション

Wistarラット、SDラット、Zucker(fa/fa)ラット及び 0 その同腹子を含む種々の系統のラットの染色体DNAを 用いた。DNAはこれらのラットの肝臓から、プロテナ ーゼ K 消化、フェノール/クロロホルム抽出およびエタ ノール沈殿を逐次(連続的に)行うことにより抽出した [Nucleic Acids Res. 3, 2303-2308 (1976)]。

15 得られた D N A (5 μ g) を E c o R I、 H i n d I I I、 B a m H I 又は P s t I で完全に消化し、 0. 7%アガロースゲル中で分離した後、 H y b o n d TM – N ナイロンハイブリダイゼーション膜(アマシャム・インターナショナル社製)に移した〔J. Mol. Biol. 98, 503-51 20 7 (1975)]。 該膜を(1) で調製した〔α – ³²P〕 d C T P ランダムプライミング・ラベル化ラット o b 蛋白レセプター c D N A プローブでハイブリダイズし、 正確に、

0. 5×希釈の標準クエン酸生理食塩水(SSC::: SSCは150mM NaCl、15mM クエン酸ナ トリウムからなる)、 0. 1%硫酸ドテシルナトリウム (SDS)で68℃下で洗浄し、 X 線フィルムに曝した。 結果を図7に示す。図7に示すように、EcoRI消 5 化で生成した約6 k b、4 k b 及び0. 7 k b のフラグ メント(図7A)、BamHI消化で生成した約25k b及び10kbのフラグメント(図7C)、 Hind II I消化で生成した約8kb、2. 5kb及び1. 5kbの フラグメントを含む7つ以上のDNAフラグメント(図 10 7 B)、及びPstI消化で生成した10kb、6kb、 3 k b 及び 2 k b のものを含む 8 つ以上のDNAフラグ メント(図7D)が、〔 $\alpha-P^{32}$ 〕 d C T P ラベル化 o b蛋白レセプターcDNAプローブとハイブリダイズし 15 た。

7種類のラット株間で、ハイブリダイズ・バンドのパターンには違いは見られず、これらのラット株には、 ○ b 蛋白レセプター遺伝子の明らかな構造変化は見られなかった。

20 (3) ラットの様々な組織でのmRNAの発現レベル
 Zucker(fa/fa)ラットの同腹子No. 4を用いて、その様々な組織(脳、心臓、肺、脾臓、腎臓、睾丸、筋肉、

脂肪組織、膵臓、小腸、肝臓)に由来する全RNAを実施例1(1)に従って調製した。

次いで得られた全RNAs(13μg)を50%ホル ムアミド、 2 . 2 M ホルムアルデヒド中に、 6 5 ℃下で 1 0 分間置いて変性させ、そして 2 . 2 M のホルムアルデヒ 5 ドを含む1%アガロースゲルを用いた電気泳動にかけた。 そして該ゲルをHybond[™]-Nナイロンハイブリダ イゼーション膜(アマシャム・インターナショナル社製) にプロッティングした。該膜を(1)で調製した〔α-^{3 2} P 】 d C T P ランダムプライミング・ラベルした o b 10 蛋白レセプターcDNAフラグメントプローブでハイブ リダイズし、0.1%硫酸ドデシルナトリウム (SDS) を含有する 0.5 倍希釈の標準クエン酸生理食塩水(SS C: 1 × S S C tt 1 5 0 m M N a C l 、 1 5 m M 9 エン酸ナトリウムからなる)で68℃下で洗浄し、 X 線 15 フィルムに曝した。

結果を図8に示す。ハイブリダイゼーションシグナルは脳、肺、脾臓、脂肪細胞、小腸及び肝臓由来のRNAにはっきりと観察された。これらのうち、特に脾臓はob蛋白レセプターmRNAを高いレベルで発現していた(図8A)。

引き続いて、SDラット、Zucker(fa/fa)ラット及び2

ucker(fa/fa)ラットの同復子No. 4のいくつかの発送がある。 4のいくつかの発送がある。 b 蛋白レセプター m R N A の B における o b 蛋白した。 これセプター m R n らの夕 a B n について、同様において、白して、ロング a B n において、ラットの違いは見られた(ジウリリ a B n における R n A を B ローンにおける R n A を B ローンにおける R n A を B ローンド また、ケイ ら 1 8 5 る スパイン ないには、アナライザー B A S 2 0 0 0 (富士フィルム株式会社製)を使用した。

実施例 4

10

20

15 制限酵素 Hp a II消化による変異型ラット o b 蛋白レセプター遺伝子の検出

実施例 3 で増幅・調製したSDラット、 Zucker(fa/fa) ラット、 Vistarラット、 Vistar(fa/fa)ラットの肺由来の P C R 反応物(c D N A) 1 0 μ l を用いて、ごれに制 限酵素緩衝液 1 μ l 及び制限酵素 H p a IIを 1 μ l 加え、 3 7 ℃で一晩消化した後、 2 % アガロースゲル電気泳動 にかけ、変異遺伝子の判定を以下のように行った。 即ち、PCRに祭して、センスプライマーとしてSi 5 (ラット o b 蛋白レセプター c D N A の塩基番号 6 3 9 から 6 5 9 残基までの配列に相同性のあるヌクレオチド配列、AATCACATCTGCTGGTGTGAG)、 7 ンチセンスプライマーとしてA3 (ラット o b 蛋白レセプター c D N A の塩基番号 1 2 4 2 から 1 2 1 3 残甚までの配列に相同性のあるヌクレオチド配列、CTGCTCATACATACACTGCATCATA)を用いてPCRを行うと、各 c D N A の対応する塩 10 基配列を有する約 6 0 0 b p の断片が増幅される。

かかる断片を、制限酵素HpaⅡ消化した後、2%アガロースゲル電気泳動にかけると、塩基番号806位がシトシンに変異した Zucker(fa/fa)ラット及びWistar(fa/fa)ラット由来のcDNAは、430bp及び170bpの断片のバンドが観察された。一方、SDラット及びWistarラット由来のcDNAは、分解されず600bp断片のバンドが観察された。

<u>実施例 5</u>

20 ヘテロ(fa/Fa)同士を掛け合わせた子ラットの尾から微量の血液を採取して常法に従ってDNAを抽出する。次にラットob蛋白レセプターcDNAの塩基配列に基づ

いて、塩基番号806位のヌクレオチドを含むように、 適宜PCRプライマーのペアを合成する。このプライマーを用いて常法に従って、PCRを実施する。増幅したフラグメントを、制限酵素HapIIで消化・切断して、電気泳動にかけて、図6に示すと同様に、fa遺伝子のホモ(fa/fa)、あるいはヘテロ(fa/Fa)、もしくは正常型のホモ(Fa/Fa)をその切断パターンから判定する。

以上の実施例から、Hpaii消化による制限フラグメントの長さの違いに基づいて、変異型ob蛋白レセプター遺伝子の存在を検出することができ、この方法が、ラットの生後すぐもしくは離乳前にZuckerラットやWistarラットの肥満症の遺伝子型(fa/fa)を検出するのに有用であることが示された。

15

5

産業上の利用可能性

本発明は o b 蛋白レセプターの遺伝子を提供する。また本発明は、肥満の表現形質を発現する、温血動物に由来する o b 蛋白レセプターの遺伝子の突然変異体を明らかにし、かかる変異型遺伝子を提供する。かかる遺伝子ダーゲッティング等の方法によるこれがの遺伝子破壊動物の作成等、家畜を始めとする温血動物を早期に肥満させる方法において有用である。

更に本発明は、 肥満形質を発現する 温血動物に H 来する o b 蛋白レセプター遺伝子(変異型)を検出する るを提供する。 当該方法によれば、 肥満を自然発症するにそが可能となり、 これは 使出動物を迅速に検出することが可能となり、 これに使用のメカニズムや関連疾患の病因を解明するために使用される疾患モデル動物の生産及び供給に有用である。

10

5

15

-20

配列表

配列番号:1

配列の長さ: 894

配列の型: アミノ酸

5 トポロジー: 直鎖状

配列:

Met Thr Cys Gln Lys Phe Tyr Val Val Leu Leu His Trp Glu Phe Leu

10 . 15

Tyr Val Ile Thr Ala Leu Asn Leu Ala Tyr Pro Thr Ser Pro Trp Arg.

10 20 25 30

Phe Lys Leu Phe Cys Ala Pro Pro Ser Thr Thr Asp Asp Ser Phe Leu

35 40 45

Ser Pro Ala Gly Val Pro Asn Asn Thr Ser Ser Leu Lys Gly Ala Ser

50 55 60

15 Glu Ala Leu Val Glu Ala Lys Phe Asn Ser Thr Gly Ile Tyr Val Ser

65 70 75 80

Glu Leu Ser Lys Thr Ile Phe His Cys Cys Phe Gly Asn Glu Gln Gly

85 90 95

Gln Asn Cys Ser Ala Leu Thr Gly Asn Thr Glu Gly Lys Thr Leu Ala

20 100 105 110

Ser Val Val Lys Pro Leu Val Phe Arg Gln Leu Gly Val Asn Trp Asp

115 120 125

	lle	Glu	Cys	Trp	Met	: Lys	Gly	: Asp	Leu	: The	- Leu	Phe	ile	e Cys	s His	s Met
		130					135					140				
	Glu	Pro	Leu	Leu	Lys	Aśn	Pro	Phe	Lys	Asn	Tyr	Asp	Ser	Lys	Val	His
	145					150					155					160
5	Leu	Leu	Tyr	Asp	Leu	Pro	Glu	Val	Ile	Asp	Asp	Leu	Pro	Leu	Pro	Pro
					165					170					175	
	Leu	Lys	Asp	Ser	Phe	Gln	Thr	Val	Gln	Cys	Asn	Cys	Ser	Val	Arg	Glu
				180					185					190		
٠	Cys	Glu	Cys	His	Val	Pro	Val	Pro	Arg	Ala	Lys	Val	Asn	Tyr	Ala	Leu
10			195		•			200					205			
	Leu	Met	Tyr	Leu	Glu	Ile	Thr	Ser	Ala	Gly	Val	Ser	Phe	Gln	Ser	Pro
		210					215					220		,		
	Leu	Met	Ser	Leu	Gln	Pro	Met	Leu	Val	Val	Lys	Pro	Asp	Pro	Pro	Leu
	225		·			230					235					240
15	Gly	Leu	Arg	Met	Glu	Val	Thr	Asp	Asp	Gly	Asn	Leu	Lys	Ile	Ser	Trp
				•	245					250					255	
	Asp	Ser	Gln	Thr	Lys	Ala	Pro	Phe	Pro	Leu	Gln	Tyr	Gln	Val	Lys	Tyr
		٠.		260					265				٠	270		
	Leu	Glu	Asn	Ser	Thr	Ile	Val	Arg	Glu	Ala	Ala	Glu	lle	Val	Ser	Asp
20			275	÷	•		,	280					285			•
	Thr	Ser	Leu	Leu	Val	Asp	Ser	Val	Leų	Pro	Gly	Ser	Ser	Tyr	Glu	Val
		290					295					300				

	Glr	ı Val	l Arg	g Se:	r Lys	: Arg	, Leu	ı Asç	Gly	/ Se:	r Gly	/ Val	. Tr	Se:	: a.k. =	Trp
	305	5 .				310)			•	315	i				320
	Ser	Leu	Pro	Gln	ı Leu	Phe	Thr	Thr	Glo	ı Asp	Val	Met	Tyr	Phe	Pro	Pro
		ja .			325					330					335	
5	Lys	Ile	Leu	Thr	Ser	Val	Gly	Ser	Asn	Ala	Ser	Phe	Cys	Cys	Ile	Tyr
	-			340					345					350		
	Lys	Asn	Glu	Asn	Gln	Thr	Ile	Ser	Ser	Lys	Gln	lle	Val	Trp	Trp	Met
	٠		355					360					365		•	
	Asn	Leu	Ala	Glu	Lys	Ile	Pro	Glu	Thr	Gln	Tyr	Asn	Thr	Val	Ser	Asp
10		370					375					380				
	His	Ile	Ser	Lys	Val	Thr	Phe	Ser	Asn	Leu	Lys	Ala	Thr	Arg	Pro	Arg
	385					390					395		,			400
	Gly	Lys	Phe	Thr	Tyr	Asp	Ala	Val	Tyr	Cys	Cys	Asn	Glu	Gln	Ala	Cys
					405					410	٠				415	
15	His	His	Arg	Tyr	Ala	Glu	Leu	Tyr	Val	lle	Asp	Val	Asn	Ile	Asn	Ile
				420					425				. 1	430		
	Ser	Cys	Glu	Thr	Asp	Gly	Tyr	Leu	Thr	Lys	Met	Thr	Cys	Arg	Trp	Ser
		1.5	435					440					445			٠
	Pro	Ser	Thr	Ile	Gln	Ser	Leu	Val	Gly	Ser	Thr	Val	Gln	Leu	Arg	Tyr
0		450					455			•		460				
	His -	Arg	Arg	Ser	Leu	Tyr	Cys	Pro	Asp	Asn	Pro	Ser	Ile	Arg	Pro	Thr
	465		-			470					475		-			480

	Se	er Gl	u Le	u Ly	z.k. z	n Cy	s Va	l Le	u Gla	n Thi	z As	p Gi	y Pi	e Ty	r Gl	u Cys
					48	5				490)				49.	5
	Va	l Ph	e Gl	n Pr	o II	e Ph	e Le	u Le	u Ser	Gly	/ Ty:	r Th	r Me	t Tr		e Arg
				50					505					510		
5	11	e Asi	n Hi	s Se	r Lei	ı Gly	/ Sei	: Lei	ı Asp	Ser	Pro	Pro	o Th	r Cys	. Val	. Leu
			513					520				-	52			
	Pro	o Ası	p Sei	. Val	l Val	. Lys	Pro	, Lei	ı Pro	Pro	Ser	Ast	ı Va	l Lys	Ala	Glu
		530					535	•				540				
	Ile	Thr	: Ile	Asn	Thr	Gly	Leu	Leu	Lys	Val	Ser	Trp	Glu	ı Lys	Pro	Val
10	545					550					555					560
	Phe	Pro	Glu	Asn	Asn	Leu	Gln	Phe	Gln	Ile	Arg	Tyr	G1y	Leu	Asn	Gly
					565					570					575	
	Lys	Glu	Ile	Gln	Trp	Lys	Thr	His	Glu	Val	Phe	Asp	Ala	Lys	Ser	Lys
				580				·	585					590		
15	Ser	Ala	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Asp	Leu	Cys	Ala	Val	Tyr	Val	Val	Gln
		٠	595					600					605			
	Val	Arg	Cys	Arg	Arg	Leu	Asp	Gly	Leu	Gly	Tyr	Trp	Ser	Asn	Trp	Ser
		610					615					620				
	Ser	Pro	Ala	Tyr	Thr	Leu	Val	Met	Asp	Val	Lys	Val	Pro	Met	Arg	Gly
20	625					630	•		•	(635					640
	Pro	Glu	Phe	Trp	Arg	Ile	Met	Asp	Gly i	Asp :	lle	Thr	Lys	Lys (Glu <i>i</i>	Arg
	;		•		645			•	(350				(355	

	Ash Val Thr Leu Leu Trp Lys Pro Leu Met Lys As	n Asp Ser Leu Cys
	660 665	670
	Ser Val Arg Arg Tyr Val Val Lys His Arg Thr Al	a His Asn Gly Thr
	675 680	685
5	5 Trp Ser Gln Asp Val Gly Asn Gln Thr Asn Leu Thi	Phe Leu Trp Ala
	690 695 700	
	Glu Ser Ala His Thr Val Thr Val Leu Ala Ile Asn	Ser Ile Gly Ala
	705 710 715	720
	Ser Leu Val Asn Phe Asn Leu Thr Phe Ser Trp Pro	
. 10	725 730	735
	Asn Ala Val Gln Ser Leu Ser Ala Tyr Pro Leu Ser	
	740 745	750
	Ile Leu Ser Trp Thr Leu Ser Pro Asn Asp Tyr Ser	
	755	765
15	· ·	
	770 775 780	in the contract of the contrac
	Arg Ile Pro Ser Asn Val Asn Lys Tyr Tyr Ile His	Asn Asn Pho II
	785 790 795	
	Pro Ile Glu Lys Tyr Gln Phe Ser Leu Tyr Pro Val F	800
20	805 810	
• •	Val Gly Lys Pro Lys Ile Ile Asn Gly Phe Thr Lys A	815
	999	
	820 825	830

 Lys
 Gln
 Gln
 Asn
 Asp
 Ala
 Gly
 Leu
 Tyr
 Val
 Fro
 Fle
 F

Trp Ala Gin Gly Leu Asn Phe Gin Lys Arg Ala Asp Thr Leu***

885

890

10 配列番号: 2

配列の長さ:2685

配列の型: 核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

15 配列の種類:DNA (cDNA)

配列の特徴:

特徴を表す記号: CDS

存在位置:1..2682

特徴を決定した方法:S

20 配列:

ATGACGTGTC AGAAATTCTA TGTGGTTTTG TTACACTGGG AATTTCTGTA TGTGATAACT 60
GCACTTAACC TGGCCTATCC AACCTCTCCC TGGAGATTTA AGCTGTTTTG TGCGCCACCG 120

AGTACAACTG ATGACTCCTT TETETETECT GETGGAGTEC CAAACAATAC TTCGTCTTT3 130
AAGGGGGCTT CTGAAGCACT TGTTGAAGCT AAATTTAATT CAACTGGTAT CTACGTTTCT 240
GAGTTATCCA AAACCATTTT CCACTGTTGC TTTGGGAATG AGCAAGGTCA AAACTGCTCC 300
GCACTCACAG GCAACACTGA AGGGAAGACG CTGGCTTCAG TGGTGAAGCC TTTAGTTTTC 360
5 CGCCAACTAG GTGTAAACTG GGACATAGAG TGCTGGATGA AACCCCACTT CAGATTA
ATCTGTCATA TGGAACCATT ACTTAAGAAC CCCTTCAAGA ATTATCAGTO TAAGAAC
CTTTTATATG ATCTGCCTGA AGTTATAGAT GATTTCCCTC TCCCCCCACT
TTTCAGACTG TCCAGTGCAA CTGCAGTGTT CCCGAATCCC AATCTCATCA
AGAGCCAAAG TCAACTACGC TCTTCTGATG TATTTAGAAA TCACATGTGG TGGTGG
10 TTTCAGTCAC CTCTAATGTC ACTGCAGCCC ATGCTTGTTC TCAACCCCCA TCCAACCCCCA
GGTTTGCGTA TGGAAGTCAC AGATGATGGT AATTTAAACA TTTCATCGGA GAGGA
AAAGCACCAT TTCCACTTCA ATATCAGGTG AAATATTTAG ACAATTCTAG ACAATTCTAG
GAGGCTGCTG AAATCGTCTC GGATACATCT CTGCTGCTAC ACAGGCTGCT TARREST
TCATACGAGG TCCAGGTGAG GAGCAAGAGA CTCCATCCCT CACCACTCTC CACCACTCTC
15 AGTTTACCTC AACTCTTTAC CACACAAGAT GTCATGTATT TTCCACCCAA AATTCTGACG 1020
AGTGTTGGAT CCAATGCTTC CTTTTGCTGC ATCTACAAAA ATGAGAACCA GACTATCTCC 1080
TCAAAACAAA TAGTTTGGTG GATGAATCTA GCCGAGAAGA TCCCCGAGAC ACAGTACAAC 1140
ACTGTGAGTG ACCACATTAG CAAAGTCACT TTCTCCAACC TGAAAGCCAC CAGACCTCGA 1200
GGGAAGTTTA CCTATGATGC AGTGTACTGC TGCAATGAGC AGGCATGCCA TCACCGCTAC 1260
O GCTGAATTAT ATGTGATCGA TGTCAATATC AATATATCAT GTGAAACTGA CGGGTACTTA 1320
ACTAMATGA CTTGCAGATG GTCACCCAGC ACAATCCAAT CACTAGTGGG AAGCACTGTG 1380
CAGTTGAGGT ATCACAGGCG CAGCCTGTAC TGTCCCGATA ATCCATCTAT TCGTCCTACA 1440

	TCAGAGCTCA AAAACTGCGT CTTACAGACA GATGGCTTTT ATGAATGTGT TTTECAGCC	A 150e
•	ATCTTTCTAT TATCTGGCTA TACAATGTGG ATCAGGATCA ACCATTCTTT AGGTTCACTT	T 1560
	GACTCTCCAC CAACGTGTGT CCTTCCTGAC TCCGTAGTAA AACCACTACC TCCATCTAA1	1620
	GTAAAAGCAG AGATTACTAT AAACACTGGA TTATTGAAAG TATCTTGGGA AAAGCCAGTC	1680
5	TTTCCAGAGA ATAACCTTCA GTTCCAGATT CGATATGGCT TAAATGGAAA AGAAATACAA	1740
	TGGAAGACAC ACGAGGTATT CGATGCAAAA TCAAAATCGG CCAGCCTGCC AGTGTCAGAT	1800
	CTCTGTGCGG TCTATGTGGT ACAGGTTCGC TGCCGGCGGT TGGATGGACT AGGGTATTGG	
	AGTAATTGGA GCAGTCCAGC CTACACTCTT GTCATGGATG TAAAAGTTCC TATGAGAGGG	
	CCTGAATTCT GGAGAATAAT GGATGGGGAT ATTACTAAAA AGGAGAGAAA TGTCACCTTG	1980
10	CTTTGGAAGC CACTGATGAA AAATGACTCA CTGTGTAGTG TGAGGAGGTA TGTGGTGAAG	2040
	CATCGTACTG CCCACAATGG GACATGGTCA CAAGATGTGG GAAATCAGAC CAATCTCACT	2100
	TTCCTGTGGG CAGAATCAGC ACACACTGTT ACAGTTCTGG CCATCAATTC CATCGGTGCC	2160
	TCCCTTGTGA ATTTTAACCT TACGTTCTCA TGGCCCATGA GTAAAGTGAA TGCTGTGCAG	2220
	TCACTCAGTG CTTATCCCCT GAGCAGCAGC TGCGTCATCC TTTCCTGGAC ACTGTCACCT	2280
15	AATGATTATA GTCTGTTATA TCTGGTTATT GAATGGAAGA ACCTTAATGA TGATGATGGA	2340
	ATGAAGTGGC TTAGAATCCC TTCGAATGTT AACAAGTATT ATATCCATGA TAATTTTATT	2400
	CCTATCGAGA AATGTCAGTT TAGTCTTTAC CCAGTATTTA TGGAAGGAGT TGGAAAACCA	2460
	AAGATAATTA ATGGTTTCAC CAAAGATGAT ATCGCCAAAC AGCAAAATGA TGCAGGGCTG	2520
	TATGTCATTG TACCGATAAT TATTTCCTCT TGTGTCCTGC TGCTCGGAAC ACTGTTAATT	2580
20	TCACACCAGA GAATGAAAAA GTTGTTTTGG GACGATGTTC CAAACCCCAA GAATTGTTCC	
	TGGGCACAAG GACTTAATTT CCAAAAGAGA GCGGACACTC TTTGA	2685

)			₫0	列番	号:	3												
)			至	列の	ラさ	: 8	94					cod	ion			•		
}			乙酯	列の	型:	··ア	ミノき	製			•							
)			Ļ	╬□	ジー	: <u>[</u>	直鎖も	\(\)										
)		5	62.	列:		•												
)		•	Же	t Th	r Cy	s Gl	n Ly	s Ph	е Ту	r Va	l Va	l Le	u Le	u Hi	s Tr	p G1	u Ph	e Le
)								5				. 1					1	
)			Tyr	· Va	l Ile	e Th	r Ala	a Lei	u Asr	ı Lei	ı Ala	a Ty	r Pro	o Thi	ŗ Se	r Pr		
}						. 2					2					3		
)		10	Phe	Lys	Leu	ı Ph	e Cys	s Ala	a Pro	Pro	Se:	Thi	Thi	: Asp	As	p Se:	r Pho	e Lei
)					35					40	•				45			
			Ser	Pro	Ala	Gly	/ Val	Pro	Asn	Asn	Thr	Ser	Ser	Leu	Lys	Gly	/ Ala	. Ser
				50					55					60				
•	٠.		Glu	Ala	Leu	Val	Glu	Ala	Lys	Phe	Așn	Ser	Thr	Gly	Ile	Tyr	Val	Ser
		15	65					70					75	,			·. :	80
			Glu	Leu	Ser	Lys	Thr	Ile	Phe	His	Cys	Cys	Phe	Gly	Asn	Glu	Gln	Gly
							85					90					95	
			Gln	Asn	Cys	Ser	Ala	Leu	Thr	Gly	Asn	Thr	Glu	Gly	Lys	Thr	Leu	Ala
						100					105					110		
		20	Ser	Val	Val	Lys	Pro	Leu	Val	Phe	Arg	Gln	Leu	Gly	Val	Asn	Trp	Asp
			-		115					120					125			
			Ile	Glu	Cys	Trp	Met	Lys	Gly	Asp	Leu	Thr	Leu	Phe	lle	Cys	His	Met

	13	0				13.	5				14	.0			
	Glu Pr	o Leu	leu	ı Lys	s Ast	n Pro	o Phe	e Lv	s Asa	n Tv			r I v	- Val	и: -
	145	Įs.			150			,	,,,			р <u>э</u> е	i Ly:	s vai	
	•	ı Tve	160	Lou			. V = 1			15					160
5	Leu Le	ı ıyı	лsр) GIE	ı val	L 110	-		p Le	u Pro	o Leu	ı Pro	Pro
J				165					170			-		175	
•	Leu Lys	s Asp	Ser	Phe	Gln	Thr	· Val	Glr	ı Cys	Asr	ı Cy	s Ser	- Val	Arg	Glu
			180					185	5				190		
	Cys Glu	Cys	His	Val	Pro	Val	Pro	Arg	Ala	Lys	Va]	l Asn	Tyr	Ala	Leu
		195					200					205			
0 ا	Leu Met	Tyr	Leu	Glu	lle	Thr	Ser	Ala	Gly	Val	Ser	- Phe	Gln	Ser	Pro
	210					215			•		220				
	Leu Met	Ser	Leu	Gln	Pro	Met	Leu	Val	Val	Lys	Pro	Asp	Pro	Pro	ا ما
	225				230					235					
	Gly Leu	Arg	Met	Glu	Val	Thr	Asp	Ásn	Glv		بيضا	1 220	11-	C	240 T
5				245		,		ПОР		11311	Leu	r'y 2	ite		lrp
	Asn Ser	Gl n			A 1 a	D	DL -	n	250		_			255	
	Asp Ser			Lys	AIA	PTO	rne		Leu	Gln	Tyr	Pro	Val	Lys	Tyr
			260		-			265					270		
	Leu Glu	Asn :	Ser '	Thr	lle	Val	Arg	Glu	Ala	Ala	Glu	Ile	Val	Seri	Asp
	**	275					280					285			
)	Thr Ser	Leu I	Leu 1	Val .	Asp	Ser	Val	Leu	Pro	Gly	Ser	Ser	Tyr (Glu V	ial
	- 290	-				295					300				
	Gln Val	Arg S	Ser L	ys i	Arg	Leu .	Asp (Gly	Ser (Glý	Val	Trp.	Ser A	Asp T	۳٦,

	305	310	-		
	Ser Leu P	·		315	. 320
		ro Gln Leu Phe	inr Thr Gin A	sp Val Met Ty	r Phe Pro Pro
		323	. 3	30	
	Lys Ile Le	tu Thr Ser Val	Gly Ser Asn Al	la Ser Phe Cve	· Cu- * · -
5		340	345		
	Lys Asn Gl	Asn Gln Thr		- 01 -	350
	353	j	oct Set Ly	s Gin Ile Val	Trp Trp Met
			360	365	
	270	Glu Lys Ile P	ro Glu Thr Glo	Tyr Asn Thr	Val Ser Asp
1.0	_	. 3	75	380	
10	His Ile Ser	Lys Val Thr Ph	ne Ser Asn Leu	Lys Ala Thr	
	385	390		395	ng Pro Arg
	Gly Lys Phe	Thr Tyr Asp Al	a Val Tur Cur	0.00	400
		405		Cys Asn Glu G	ln Ala Cys
	His His Arg 7		410	-	415
15		yr Ala Glu Leu 20	Tyr Val Ile	Asp Val Asn Il	e Asn Ile
•	-	20	425	4.0	٥
-	ser Cys Glu T	hr Asp Gly Tyr	Leu Thr Lys M	et Thr Cvs Ar	и т _{то} с.
	. +00		440	445	
· F	Pro Ser Thr II	e Gln Ser Leu	Val Gly Ser Th	770	
	450	455	117 001 11		Arg Tyr
20 H	is Arg Arg Se			460	•
48	35 ·	Leu Tyr Cys I	ro Asp Asn Pro	o Ser Ile Arg	Pro Thr
		470	475		4.0-
se	r Glu Leu Lys	Asn Cys Val L	eu Gln Thr Asp	Gly Phe Tvr	Glu Cva
				, -	-

					48.	5				49	0				19	5
	Va.	l Ph	e Gl	n Pr	o Ile	e, Phe	e Lei	ı Lei	ı Se:	r Gl	у Туг	r Thi	r Me	t Tr	p []	e A:
,				50					505					51		
	Ιlε	Asi	n Hi	s Se	r Leu	ı Gly	' Ser	Lei	ı Asp	Sei	r Pro	Pro	Th:			l Le
5			51					520					525			
	Pro	Ası	Se	r Val	l Val	Lys	Pro	Leu	Pro	Pro) Ser	Asn	ı Val	. Lys	s Ala	a Gl
		530					-535					540				
	Ile	Thr	Ile	e Asn	Thr	Gly	Leu	Leu	Lys	Val	Ser	Trp	Glu	Lys	Pro	Va
	545	•	٠			550					555					56
10	Phé	Pro	Glu	Asn	Asn	Leu	Gln	Phe	Gln	Ile	Arg	Tyr	Gly	Leu	Asn	G1;
					565			•		570					575	
	Lys	Glu	Ile	Gln	Trp	Lys	Thr	His	Glu	Val	Phe	Asp	Ala	Lys	Ser	Lys
				580					585					590		
	Ser	Ala	Ser	Leu	Pro	Val	Ser	Asp	Leu	Cys	Ala	Val	Tyr	Val	Val	Gln
15	•		595					600					605		٠.	
	Val	Arg	Cys	Arg	Arg	Leu	Asp	Gly	Leu	Gly	Tyr	Trp	Ser	Asn	Trp	Ser
,		610				÷	615					620				•
	Ser	Pro	Ala	Tyr	Thr	Leu	Val	Met.	Asp	Val	Lys	Val	Pro	Met	Arg	Gly
	625					630					635	•			•	640
20	Pro	Glu	Phe	Trp	Arg	Ile	Met	Asp	Gly	Asp	Ile	Thr	Lys	Lys	Glu	Arg
		•			645					650					655	
	Asn	Val	Thr	Leu	Leu	Tro	Lvs	Pro	l.eu	Vet	Ive	400	400	S	1	C

	660	665		- 670
	Ser Val Arg Arg Tyr Val	Val Lys His .	Arg Thr Ala Hi	
	675	680	688	
	Trp Ser Gln Asp Val Gly	Asn Gln Thr A		•
5	690	695	700	e Leu Irp Ala
	Glu Ser Ala His Thr Val	Thr Val Leu A	la Ile Asn Ser	· Ile Glv 41a
•	705 710		715	
	Ser Leu Val Asn Phe Asn	Leu Thr Phe Se		720
,	725	73		
10	•	•		735
	Asn Ala Val Gln Ser Leu 740		o Leu Ser Ser	Ser Cys Val
	. ΄ φ	4 745		750
	Ile Leu Ser Trp Thr Leu	Ser Pro Asn Asi	p Tyr Ser Leu	Leu Tyr Leu
	755	760	765	
	Val Ile Glu Trp Lys Asn I	Leu Asn Asp Asp	Asp Gly Met	Lys Trp Leu
15	770	775	780	
	Arg Ile Pro Ser Asn Val A	asn Lys Tyr Tyr	· Ile His Asp A	Asn Phe Ile
	785 790		795	800
	Pro Ile Glu Lys Tyr Gln P	he Ser Leu Tyr	Pro Val Phe M	let Glu Gly
	805	810		815
0 .	Val Gly Lys Pro Lys Ile I	le Asn Gly Phe	Thr Ive Asn A	
	820	825		30
i	Lys Gln Gln Asn Asp Ala Gl			

835

340

345

Ser Ser Cys Val Leu Leu Cly Thr Leu Leu Ile Ser His Gla Arg 850 855 860

Met Lys Lys Leu Phe Trp Asp Asp Val Pro Asn Pro Lys Asn Cys Ser

5 865

870

875

000

Trp Ala Gln Gly Leu Asn Phe Gln Lys Arg Ala Asp Thr Leu***

885

890

配列番号: 4

10 配列の長さ:2685

配列の型: 核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: DNA (cDNA)

15 配列の特徴:

特徴を表す記号: CDS

存在位置:1..2682

特徴を決定した方法:S

配列:

20 ATGACGTGTC AGAAATTCTA TGTGGTTTTG TTACACTGGG AATTTCTGTA TGTGATAACT 60
GCACTTAACC TGGCCTATCC AACCTCTCCC TGGAGATTTA AGCTGTTTTG TGCGCCACCG 120
AGTACAACTG ATGACTCCTT TCTCTCTCCT GCTGGAGTCC CAAACAATAC TTCGTCTTTG 180

	AAGGGGGCTT CTGAAGCACT TGTTGAAGCT AAATTTAATT CAACTGGTAT CTACGTTTCT 240
	GAGTTATCCA AAACCATTTT CCACTGTTGC TTTGGGAATG AGCAAGGTCA AAACTGCTCC 300
	GCACTCACAG GCAACACTGA AGGGAAGACG CTGGCTTCAG TCCTCAAGGG TTT
	CGCCAACTAG GTGTAAACTG GGACATAGAG TGCTGGATGA AAGGGGACTT GACATTATTC 420
5	ATCTGTCATA TGGAACCATT ACTTAACAAC CCCTTGAACA 1774 174 174 174 175 175 175 175 175 175 175 175 175 175
	ATCTGTCATA TGGAACCATT ACTTAAGAAC CCCTTCAAGA ATTATGACTC TAAGGTTCAC 480
	CTTTTATATG ATCTGCCTGA AGTTATAGAT GATTTGCCTC TGCCCCCACT GAAAGACAGC 540
	TTTCAGACTG TCCAGTGCAA CTGCAGTGTT CGGGAATGCG AATGTCATGT ACCAGTACCC 600
	AGAGCCAAAG TCAACTACGC TCTTCTGATG TATTTAGAAA TCACATCTGC TGGTGTGAGT 660
	TTTCAGTCAC CTCTAATGTC ACTGCAGCCC ATGCTTGTTG TGAAGCCCGA TCCACCGCTG 720
10	GGTTTGCGTA TGGAAGTCAC AGATGATGGT AATTTAAAGA TTTCATGGGA GAGGA
	AAAGCACCAT TTCCACTTCA ATATCCGGTG AAATATTTAG AGAATTCTAG AATATCTAG
	GAGGCTGCTG AAATCGTCTC GGATACATCT CTGCTGGTAG ACACCGTGGT TOOTTO
	TCATACGAGG TCCAGGTGAG GAGCAAGAGA CTGGATGGCT CACCACTGTG GAGTAGAGA
	AGTTTACCTC AACTCTTTAC CACACAAGAT GTCATGTATT TTCCACCCAA AATTCTGACG 1020
15	AGTGTTGGAT CCAATGCTTC CTTTTGCTGC ATCTACAAAA ATGAGAACCA GACTATCTCC 1080
	TCAAAACAAA TAGTTTGGTG CATCAATGT, GGGGGGGG
	TCAAAACAAA TAGTTTGGTG GATGAATCTA GCCGAGAAGA TCCCCGAGAC ACAGTACAAC 1140
	ACTGTGAGTG ACCACATTAG CAAAGTCACT TTCTCCAACC TGAAAGCCAC CAGACCTCGA 1200
	GGGAAGTTTA CCTATGATGC AGTGTACTGC TGCAATGAGC AGGCATGCCA TCACCGCTAC 1260
	GCTGAATTAT ATGTGATCGA TGTCAATATC AATATATCAT GTGAAACTGA CGGGTACTTA 1320
20	ACTAAAATGA CTTGCAGATG GTCACCCAGC ACAATCCAAT CACTAGTGGG AAGCACTGTG 1380
	CAGTTGAGGT ATCACAGGCG CAGCCTGTAC TGTCCCGATA ATCCATCTAT TCGTCCTACA 1440
	TCAGAGCTCA AAAACTGCGT CTTACAGACA GATGGCTTTT ATGAATGTGT TTTCCAGCCA 1500

ATCTTTCTAT TATCTGGCTA TACAATGTGG ATCAGGATCA ACCATTCTTT AGGTTCACTT 1560 GACTOTOCAC CAACGTGTGT COTTCCTGAC TCCGTAGTAA AACCACTACC TCCATCTAAT 1620 GTAAAAGCAG AGAFTACTAT AAACACTGGA TTATTGAAAG TATCTTGGGA AAAGCCAGTC 1680 TTTCCAGAGA ATAACCTTCA GTTCCAGATT CGATATGGCT TAAATGGAAA AGAAATACAA 1740 TGGAAGACAC ACGAGGTATT CGATGCAAAA TCAAAATCGG CCAGCCTGCC AGTGTCAGAT 1800 CTCTGTGCGG TCTATGTGGT ACAGGTTCGC TGCCGGCGGT TGGATGGACT AGGGTATTGG 1860 AGTAATTGGA GCAGTCCAGC CTACACTCTT GTCATGGATG TAAAAGTTCC TATGAGAGGG 1920 CCTGAATTCT GGAGAATAAT GGATGGGGAT ATTACTAAAA AGGAGAGAAA TGTCACCTTG 1980 CTTTGGAAGC CACTGATGAA AAATGACTCA CTGTGTAGTG TGAGGAGGTA TGTGGTGAAG 2040 10 CATCGTACTG CCCACAATGG GACATGGTCA CAAGATGTGG GAAATCAGAC CAATCTCACT 2100-TTCCTGTGGG CAGAATCAGC ACACACTGTT ACAGTTCTGG CCATCAATTC CATCGGTGCC 2160 TCCCTTGTGA ATTTTAACCT TACGTTCTCA TGGCCCATGA GTAAAGTGAA TGCTGTGCAG 2220 TCACTCAGTG CTTATCCCCT GAGCAGCAGC TGCGTCATCC TTTCCTGGAC ACTGTCACCT 2280 AATGATTATA GTCTGTTATA TCTGGTTATT GAATGGAAGA ACCTTAATGA TGATGATGGA 2340 ATGAAGTGGC TTAGAATCCC TTCGAATGTT AACAAGTATT ATATCCATGA TAATTTTATT 2400 CCTATCGAGA AATGTCAGTT TAGTCTTTAC CCAGTATTTA TGGAAGGAGT TGGAAAACCA 2460 AAGATAATTA ATGGTTTCAC CAAAGATGAT ATCGCCAAAC AGCAAAATGA TGCAGGGCTG 2520 TATGTCATTG TACCGATAAT TATTTCCTCT TGTGTCCTGC TGCTCGGAAC ACTGTTAATT 2580 TCACACCAGA GAATGAAAAA GTTGTTTTGG GACGATGTTC CAAACCCCAA GAATTGTTCC 2640 TGGGCACAAG GACTTAATTT CCAAAAGAGA GCGGACACTC TTTGA 2685

請求の範囲

1. 配列番号1で示されるアミノ酸配列をコードする塩 基配列を有することを特徴とする o b 蛋白レセプター 遺伝子。

5

15

20

- 2. 配列番号2で示される塩基配列を有することを特徴とする請求項1記載のob蛋白レセプター遺伝子。
- 3. 肥満の表現形質を発現する温血動物由来の o b 蛋白10 レセプター遺伝子。
 - 4. 請求項1又は2記載のob蛋白レセプター遺伝子において、コドン269位がグルタミンの代わりにプロリンをコードする塩基配列であることを特徴とする請求項3記載のob蛋白レセプター遺伝子。
 - 5. 請求項1又は2記載のob蛋白レセプター遺伝子において、塩基番号806位のヌクレオチドがアデニンの代わりにシトシンであることを特徴とする請求項3または4記載のob蛋白レセプター遺伝子。
 - 6. 請求項1乃至2に記載されるob蛋白レセプター遺

伝子に対する変異を検出することを特徴とする、 肥満 の表現形質を発現する温血動物の遺伝子診断方法。

- 8 前記制限酵素部位が、HpaII又はMspIの少なくとも1種であることを特徴とする請求項6又は7記載の肥満表現形質を発現する温血動物の遺伝子診断方法。
- 9. 請求項 3 乃至 5 のいずれかに記載される o b 蛋白レセプター遺伝子を検出することを特徴とする請求項 6 乃至 8 のいずれかに記載の肥満表現形質を発現する温血動物の遺伝子診断方法。
- 10. 請求項 6 乃至 9 のいずれかに記載される肥満表現形質を発現する温血動物の遺伝子診断方法における、請求項 1 乃至 5 に記載されるいずれか少なくとも 1 種のob蛋白レセプター遺伝子の一部又は全部の使用。

11. 請求項1乃至5に記載されるいずれか少なくとも1種のob蛋白レセプター遺伝子の一部又は全部を含むことを特徴とする、 肥満表現形質を発現する温血動物を遺伝子学的に検出するための診断剤。

5

- 12. 請求項3万至5のいずれかに記載されるob蛋白レセプター遺伝子を有することを特徴とする、肥満表現型の温血動物。
- 10 13. 請求項3乃至5のいずれかに記載されるob蛋白レセプター遺伝子を有することを特徴とする、請求項12 記載の肥満表現型疾患モデル動物。

15

20

RNATIONAL SEARCH REPORT

international application No.

A. C	I ASSET COMMON TO THE PARTY OF		PCT/JP97/01470
T 7	LASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		37,31470
	t. C16 Cl2N15/00, A01K67/	00, C12Q1/68	
Accordin	ig to international Patent Classification (IPC) or to	both national classic	. :
	- S SEARCHED		d IPC
Minimum	documentation searched (classification system follow	and bu since C	
Int	C16 C12N15/00, A01K67/	OO Classification symbols)	
į	- TO / GO / ROIRO //	00, 61201/68	•
Documen	union searched other than minimum 40		
,	istion searched other than minimum documentation to	the extent that such documents a	re included in the fields searched
	•		The state state of
Electronic	data base committed during the international search (n		
WPI	GENETYX-CDROM	same of data base and, where pract	ticable, search terms used)
	CDROM		
		•	
C. DOC	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVAN		
Category*			
	Citation of document, with indication, whe	ere appropriate, of the relevant n	attages D
Y	Cell Vol. 84 February 0	1000	N
	Hong Chen et al. "Evidence Gene Encodes the Leptin R	1336 (09. 02. 9	(6) $(1 - 13)$
	Gene Encodes the Leptin R	Receptor: Tale ::	tes
-	of a Mutation in the Lept db/db mice" P. 491-495	in Receptor Gara	ication
	db/db mice" P. 491-495		TU
Y	Cell Vol. 93 (1995) -		
_	Cell Vol. 83 (1995) Louis A. Tartaglia et al. "Identification and Expression Cloning of a		
	Leptin Receptor, OB-R" P.		al. 1 - 13
	1		
Y	JP, 62-175173, A (Sankyo (Co., T.+a)	
	July 31, 1987 (31. 07. 87)) (Family: none)	1 - 13
	·	, and and a mone,	ł
	•		
	·		
	· .		
j			
		•	
Further	documents are listed in the continuation of Box (
" documen	assignment of cited documents: It defining the general state of the art which is not consider particular relevance	T" later document published	after the international filing date or priority
			after the international filing date or priority with the application but cited to understand addriving the investion
documen	connect but published on or after the international (iling da	ie "X" document of particular n	-i
cited to a	t which may throw doubts on priority claim(s) or which establish the publication dam of another citation or othe 1808 (25 specified)	is considered sovel or can or step when the document	survance; the claimed invention cannot be not be considered to involve an inventive in taken slove
	t referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular or	
			The document is
	t published prior to the international filing date but later the ty date claimed	seing obvious to a person	skilled is the art
		"A" document member of the	same patent family
T1.1	tual completion of the international search	Date of mailing of the interna	ational search reno-
OUTA	29, 1997 (29. 07. 97)	August 12. 10	997 (12. 08. 97)
•		12, 1	(14. 08. 97)
	11.		
ne and ma	ling address of the ISA/	Authorized officer	
ne and ma Japar		Authorized officer	
me and ma	iling address of the ISAV nese Patent Office	Authorized officer Telephone No.	

A. 発明の漢する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. cl C12N15/00. A01K67/00. C12Q1/68

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. cl C12N15/00, A01K67/00, C12Q1/68

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

WPI, GENETYX-CDROM

テゴリー		関連する 請求の範囲の報
Y	Cell VOL. 84, 9.2%. 1996 (9.02.96) Hong Chen. et al Evidence That the Diabetes Gene Encodes the Leptin Receptor Identification of a Mutation in the Leptin Receptor Gene in db/db mice; P. 491-495	1-13
Y	Cell VOL 83 (1995) Louis A. Tartaglia. et al [Identification and Expression Cloning of a Leptin Receptor, OB-R] P. 1263-1271	1-13
Y	JP、62-175173、A、(三共株式会社) 31.7月1987 (31.07.87) (ファミリーなし)	1-13

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの

「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」優先権主張に要義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)

「〇」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は遺歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって遺歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を充了した日 29.07.97

国際調査報告の発送日

1 2.08.97

国際関査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100

特許庁審査官(権限のある職員) 藤田 節

4B | 8515

電話番号 03-3581-1101 内線 3449

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)

東京都千代田区麓が関三丁目4番3号